



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

| | | |
|---|----|---|
| (51) Classification internationale des brevets ⁷ : A61K 7/06, 7/32, 7/46, 7/48 | A1 | (11) Numéro de publication internationale: WO 00/24367 (43) Date de publication internationale: 4 mai 2000 (04.05.00) |
|---|----|---|

| | |
|---|--|
| (21) Numéro de la demande internationale: PCT/IB99/01635 (22) Date de dépôt international: 6 octobre 1999 (06.10.99) (30) Données relatives à la priorité: 2154/98 26 octobre 1998 (26.10.98) CH | (81) Etats désignés: BR, JP, US, brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE). |
| (71) Déposant (<i>pour tous les Etats désignés sauf US</i>): FIRMENICH SA [CH/CH]; 1, route des Jeunes, Case Postale 239, CH-1211 Genève 8 (CH). (72) Inventeur; et (75) Inventeur/Déposant (<i>US seulement</i>): HOLZNER, Günter [AT/CH]; 15, chemin des Palettes, CH-1212 Grand-Lancy (CH). (74) Mandataire: SALVATERRA-GARCIA, Maria de Lurdes; Firmenich SA, Case Postale 239, CH-1211 Genève 8 (CH). | Publiée <i>Avec rapport de recherche internationale.</i> |

(54) Title: ANTIMICROBIAL PERFUME COMPOSITIONS

(54) Titre: COMPOSITIONS PARFUMANTES ANTIMICROBIENNES

(57) Abstract

The invention concerns antimicrobial perfume compositions comprising: a perfume ingredient having an antimicrobial activity of at least 80 % as measured by the "agar surface coating test" (ACST), by the "vapour phase test" (VPT) or by the "direct spray method" (DSM); and an active ingredient selected among a grapefruit pip, a fumitory extract, a fumaric acid or a fumaric or lactic acid ester. In other modes of embodiments, the compositions may contain surfactants, softening or microbial agents.

(57) Abrégé

On décrit des compositions parfumantes antimicrobiennes qui comprennent un ingrédient parfumant présentant une activité antimicrobienne d'au moins 80 % telle que mesurée par la méthode du "test sur surface agar enduite" (ASCT), par la méthode du "test par diffusion de vapeurs" (VPT) ou par la "méthode du spray direct" (MSD); et, un ingrédient actif sélectionné parmi un extrait de pépin de pamplemousse, un extrait de fumeterre, l'acide fumarique ou un ester de l'acide fumarique ou lactique. Dans d'autres mode d'exécution, les compositions peuvent contenir des agents tensioactifs, des émollients ou des agents microbiens.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publient des demandes internationales en vertu du PCT.

| | | | | | | | |
|----|---------------------------|----|---|----|--|----|-----------------------|
| AL | Albanie | ES | Espagne | LS | Lesotho | SI | Slovénie |
| AM | Arménie | FI | Finlande | LT | Lituanie | SK | Slovaquie |
| AT | Autriche | FR | France | LU | Luxembourg | SN | Sénégal |
| AU | Australie | GA | Gabon | LV | Lettonie | SZ | Swaziland |
| AZ | Azerbaïdjan | GB | Royaume-Uni | MC | Monaco | TD | Tchad |
| BA | Bosnie-Herzégovine | GE | Géorgie | MD | République de Moldova | TG | Togo |
| BB | Barbade | GH | Ghana | MG | Madagascar | TJ | Tadjikistan |
| BE | Belgique | GN | Guinée | MK | Ex-République yougoslave de Macédoine | TM | Turkménistan |
| BF | Burkina Faso | GR | Grèce | ML | Mali | TR | Turquie |
| BG | Bulgarie | HU | Hongrie | MN | Mongolie | TT | Trinité-et-Tobago |
| BJ | Bénin | IE | Irlande | MR | Mauritanie | UA | Ukraine |
| BR | Brésil | IL | Israël | MW | Malawi | UG | Ouganda |
| BY | Bélarus | IS | Islande | MX | Mexique | US | Etats-Unis d'Amérique |
| CA | Canada | IT | Italie | NE | Niger | UZ | Ouzbékistan |
| CF | République centrafricaine | JP | Japon | NL | Pays-Bas | VN | Viet Nam |
| CG | Congo | KE | Kenya | NO | Norvège | YU | Yougoslavie |
| CH | Suisse | KG | Kirghizistan | NZ | Nouvelle-Zélande | ZW | Zimbabwe |
| CI | Côte d'Ivoire | KP | République populaire démocratique de Corée | PL | Pologne | | |
| CM | Cameroun | KR | République de Corée | PT | Portugal | | |
| CN | Chine | KZ | Kazakhstan | RO | Roumanie | | |
| CU | Cuba | LC | Sainte-Lucie | RU | Fédération de Russie | | |
| CZ | République tchèque | LI | Liechtenstein | SD | Soudan | | |
| DE | Allemagne | LK | Sri Lanka | SE | Suède | | |
| DK | Danemark | LR | Libéria | SG | Singapour | | |
| EE | Estonie | | | | | | |

Compositions parfumantes antimicrobiennes

Domaine technique et art antérieur

5

La présente invention a trait au domaine de la parfumerie et de la cosmétique. Elle concerne plus particulièrement le parfumage d'articles destinés aux soins corporels ou capillaires, ainsi que le parfumage de produits fonctionnels.

10 Elle permet l'élaboration de produits parfumés dont le parfum procure non seulement une agréable odeur, mais s'avère également renforcer, de façon synergique, l'activité antimicrobienne du produit auquel il est incorporé.

15 De nombreux ingrédients parfumants conventionnels, tels que des huiles essentielles ou des substances odorantes synthétiques, ont été testés pour leurs propriétés antimicrobiennes contre divers microorganismes. Le brevet EP-A1-0 451 889, par exemple, contient un descriptif des connaissances de l'art dans le domaine de l'activité bactéricide des ingrédients parfumants d'origine naturelle ou synthétique. Le brevet EP-A1-0 433 132, quant à lui, décrit une composition cosmétique contenant des huiles essentielles ayant une activité autre que parfumante, à savoir une activité antibactérienne et/ou antifongique. D'autre part, la demande de brevet WO 93/25185 décrit une composition parfumée contenant un phospholipide cationique, une base parfumante à action antimicrobienne et un alcool gras, composition ayant une activité antimicrobienne mesurée par la méthode du "spray direct". Finalement, il convient de citer la demande WO 98/02044 qui divulgue des compositions ayant un effet désinfectant et étant une combinaison d'un agent tensioactif, un agent chélatant et d'une huile essentielle à action antimicrobienne. 20 Compte tenu de leurs propriétés antimicrobiennes, il n'est pas étonnant de constater que la sélection d'ingrédients parfumants ayant une activité antimicrobienne ainsi que la recherche de composition parfumante possédant à la fois un caractère olfactif et une activité antimicrobienne efficace soient l'objet de nombreuses études.

25

30 Toutefois, l'activité microbienne des huiles essentielles ou des substances odorantes, d'origine naturelle ainsi que d'origine synthétique, est relativement faible et pas suffisamment efficace pour lutter contre les microorganismes qui sont ou peuvent entrer en contact avec des personnes. Dans ce contexte, il convient de rappeler que des

microorganismes comme des bactéries, levures et champignons se trouvent non seulement sur des surfaces de pratiquement tout objet, mais aussi sur la peau humaine où les microorganismes sont à l'origine de mauvaises odeurs suite à la décomposition de la sueur et autres substances organiques.

5 Pour de telles raisons, des produits de nettoyage variés ainsi que des produits de soin corporel contiennent souvent, en sus des substances odorantes d'origine diverse, des bactéricides, ce qui augmente d'une façon considérable l'activité antimicrobienne d'un produit donné.

10 Or, vu les nouvelles tendances des consommateurs vers des produits dits "naturels", il existe un fort besoin en produits de nettoyage et, surtout, de soin corporel qui soient exempts de produits bactéricides ou qui en contiennent moins que les produits qui se trouvent actuellement sur le marché.

Description de l'invention

15 La présente invention apporte précisément une solution au problème exposé ci-dessus. En conséquence, l'objet de l'invention est une composition parfumante antimicrobienne, caractérisée en ce que ladite composition comprend

20

- un ingrédient parfumant présentant une activité antimicrobienne d'au moins 80% telle que mesurée par la méthode du "test sur surface agar enduite" (ASCT), par la méthode du "test par diffusion de vapeurs" ou par la "méthode du spray direct" (MSD) ; et
- un ingrédient actif sélectionné parmi un extrait de pépin de pamplemousse, un extrait de fumeterre, l'acide fumarique ou un ester de l'acide fumarique ou lactique.

25 Selon plusieurs modes d'exécution, la composition parfumante de l'invention peut contenir un ou plusieurs composants choisis parmi des agents tensioactifs, des émollients (adoucissants pour les cheveux et la peau), des agents antimicrobiens ou encore le 2-cyclododécylidène-1-éthanol, composé appartenant à la classe des muscs macrocycliques (origine : Firmenich SA, Genève, Suisse).

30 L'ingrédient actif de la composition de l'invention est typiquement un extrait de plante ou un composé contenu dans les principes actifs des plantes. Par exemple, l'acide fumarique est présent dans la fumeterre, faisant partie de son principe actif, ainsi que dans beaucoup d'autres plantes. Parmi les esters de l'acide fumarique, il

convient de mentionner surtout le fumarate de diéthyle et le fumarate de digéranyle.

Les ingrédients parfumants qui se prêtent à une utilisation dans l'invention présentent une activité antimicrobienne d'au moins 80% telle que mesurée par la méthode "test sur surface agar enduite" (ASCT - Agar Surface Coating Test), par la méthode "test par diffusion de vapeurs" (VPT - Vapeur Phase Test), "la méthode du spray direct" (MSD) ou par une combinaison de ces méthodes.

L'invention concerne également une composition parfumante contenant au moins 40% en poids d'ingrédients parfumants ayant chacun une activité antimicrobienne d'au moins 80% telle que mesurée par l'une des méthodes mentionnées et au moins 0,1% dudit ingrédient actif.

La présente invention dévoile des méthodes de test originales et efficaces permettant de sélectionner des ingrédients parfumants qui ont une action antimicrobienne d'au moins 80%, en plus de leur activité parfumante, et en outre de tester l'efficacité de cette action dans une composition parfumante ou un produit parfumé selon la présente invention. Nous avons en effet découvert qu'une composition parfumante selon l'invention contenant un ingrédient parfumant tel que défini ci-dessus et un extrait de plante ou une molécule correspondant au principe actif de ladite plante, permettaient d'inhiber l'action des microorganismes précités.

De par ses propriétés antimicrobienne et odorante, une composition parfumante élaborée selon l'invention se prête aussi bien aux applications en parfumerie fine qu'au parfumage de produits fonctionnels. C'est ainsi qu'elle peut être employée de façon avantageuse dans le parfumage d'articles divers tels que les savons, les gels de bain ou de douche, les déodorants et antiperspirants corporels, les shampoings et autres produits d'hygiène capillaire. Elle se prête également au parfumage de détergents ou adoucissants textiles, de désodorisants ambients, de produits d'entretien, de compositions détergentes ou destinées au nettoyage de la vaisselle ou de surfaces variées, ou encore de blocs pour les toilettes ou WC ou de nettoyants pour WC. Il a été constaté de façon surprenante que la présence d'une composition parfumante selon l'invention renforçait l'action bactéricide et/ou fongicide des articles divers, détergents ou adoucissants textiles, produits d'entretien, déodorisants ambients auxquels ils étaient incorporés.

Les compositions parfumantes de l'invention peuvent contenir d'autres composants ayant un effet positif ou synergique sur l'activité antimicrobienne de ses

ingrédients cités plus haut.

Une classe de ces composants optionnellement présents sont les agents tensioactifs de nature variée. Ces agents sont connus de l'homme de métier et incluent des agents tensioactifs anioniques, cationiques, nonioniques, ou amphotériques, ainsi 5 que des phospholipides. Des exemples d'agents tensioactifs qui sont préférés selon l'invention incluent le lauryl pyrrolidone (en vente sous le nom de Surfadone[®] LP 300 ; origine : ISP, USA), le lauramide DEA (en vente sous le nom de Monoamide[®] 716 ; origine : Mona Ind., USA), le monolaurate de glycéryle, l'acide lauraminopropionique (en vente sous le nom de Deriphat[®] 151C ; origine : Henkel, 10 Allemagne), le O-cymen-5-ol (en vente sous le nom de Biosol ; origine : Osaka Kasei, Japon), le PCA éthyl cocoyl arginate (en vente sous le nom de CAE ; origine : Ajinomoto, Japon), et l'octoxylglycerol (en vente sous le nom de Sensiva SC 50 ; origine : Schülke & Mayr, Allemagne). D'autres agents optionnels préférés de 15 l'invention sont les agents tensioactifs zwitterioniques comportant un groupe ammonium quaternaire, comme le ricinolamidopropyle diméthylamine lactate (en vente sous le nom de Mackalene[®] 216 ; origine : McIntyre, USA) ou le wheat germamidopropyl diméthylamine lactate (Mackalene[®] 716 ; origine : McIntyre, USA). Finalement, il est aussi avantageux d'utiliser des phospholipides, par exemple 20 l'hydroxyéthylcétyl dimonium phosphate (en vente sous le nom de Luviquat[®] mono CP ; origine : BASF, Allemagne), le cocophosphatidylpropylèneglycol dimonium chlorure (phospholipide CDM) ou le cocoamidopropylpropylèneglycol dimonium chlorure phosphate (phospholipide PTC) (origine : Mona Ind. USA).

Une autre classe d'ingrédients optionnellement présents dans les compositions parfumantes de l'invention sont les émollients, substances ayant un effet adoucissant 25 sur la peau et les cheveux. Ces agents sont d'usage courant dans l'art des produits de soin corporel et capillaire et connus de l'homme de métier. En tant qu'émollients préférés, on cite ici le quaternium 80 (en vente sous le nom de Abil[®] Quat 3474 ; origine Goldschmidt AG., Allemagne), le ricinoléate de glycéryle (en vente sous le 30 nom de Softigen[®] 701 ; origine : Hüls Chemie, Allemagne) et le lauryl PCA (en vente sous le nom de Laurydone[®] ; origine : VCIB, France). Une classe d'émollients préférée de l'invention sont les esters de l'acide fumrique et de l'acide lactique. Parmi cette classe préférée d'émollients, on cite en tant que substances les plus appréciées de l'invention le lauroyl/myristyl lactylate (en vente sous le nom de Priaful[®] 2131 ;

origine : Unichema, Hollande), le C₁₂-C₁₃ alkylsuccinate (en vente sous le nom de Cosmacol ELI[®]; origine : Condea, Italie), et le lactate de lauryl (en vente sous le nom de Ceraphyl[®] 31 ; origine : ISP, USA).

Nous avons trouvé d'une façon inattendue que les compositions parfumantes de l'invention montrent en effet une activité antimicrobienne qui est nettement plus prononcée que prévu sur la base du fait que tous les composants pouvant être présents dans cette composition ne possèdent eux-mêmes qu'une activité antimicrobienne faible. En mélangeant les substances mentionnées auparavant d'une façon appropriée, on observe alors un effet synergique, de sorte que l'on obtient des compositions à effet antimicrobien bien équilibré, actif contre toutes les familles de microorganismes courantes dans ce type de produits et consommation, dans la peau ou dans les cheveux. Un tel effet est difficilement atteint avec les compositions parfumantes connues, même si celles-ci contiennent des bactéricides synthétiques ayant un effet antimicrobien très fort.

Dans ce contexte, il convient de mentionner que des bactéricides standard ne sont en général actifs que contre certaines bactéries. Par exemple, les deux bactéricides les plus utilisées dans les produits cosmétiques, à savoir le Triclocarban (3,4,4'-trichlorocarbanilide) et le Triclosan [5-chloro-2-(2,4-dichlorophénoxy)-phénol] sont bien actifs contre les bactéries Gram-positives, mais montrent une activité faible contre les bactéries Gram-négatives, et surtout les *Pseudomonas aeruginosa*, une espèce de bactéries Gram-négatives quasiment omniprésente. De par la diminution de la flore bactérienne Gram-positive, les bactéricides susmentionnés peuvent détruire l'équilibre entre ces bactéries, provoquant ainsi une augmentation du nombre des bactéries Gram-négatives et la formation des mauvaises odeurs.

Les compositions parfumantes de la présente invention, par contre, sont efficaces contre toutes les bactéries ainsi que contre les levures et champignons et présentent un effet antimicrobien bien équilibré.

Par ailleurs, la présente invention permet de préparer des compositions parfumantes qui, en sus des composants définis précédemment, peuvent contenir des agents antimicrobiens d'usage courant et renforcer de façon synergique leur caractère antimicrobien.

Nous avons ainsi constaté que les compositions parfumantes selon l'invention avaient un effet synergique sur l'activité antimicrobienne de substances

antimicrobiennes telles que le Zinc-Pyrion ® (origine : Pyrion-Chemie, Allemagne) ou la piroctone olamine (origine : Hoechst, Allemagne).

D'autres agents antimicrobiens présentant un effet synergique avec les compositions parfumantes de l'invention sont les bactéricides mentionnés auparavant, 5 c'est-à-dire le Triclocarban et le Triclosan.

Nous avons en particulier observé que l'addition d'une composition parfumante selon la présente invention (en combinaison avec l'acide fumrique) à des produits de soin corporel ou des produits nettoyants permet de considérablement baisser le taux de Triclocarban ou de Triclosan dans lesdits produits à des valeurs 10 d'environ la moitié jusqu'à un quart de la quantité normalement utilisée ; souvent on a aussi observé une activité antimicrobienne accrue contre certaines bactéries, en particulier du type *Pseudomonas*, qu'avec le Triclocarban ou le Triclosan seul.

Nous savons de l'art antérieur cité précédemment que les ingrédients parfumants utilisés dans la préparation d'un parfum peuvent être choisis non seulement 15 pour leur contribution olfactive mais aussi pour leur action antimicrobiologique. Il nous enseigne que cette action est surtout connue comme étant faible. Or l'activité antimicrobienne des articles ou produits définis précédemment, auxquels une composition parfumante élaborée selon la ou les méthodes de l'invention est ajoutée, s'avère être beaucoup plus efficace que celle mentionnée dans l'art antérieur.

20 Ainsi, que de tels articles ou produits puissent présenter une action contre la flore microbienne aussi efficace, du seul fait qu'on leur incorpore une composition parfumante constituée d'au moins 40% d'ingrédients parfumants actifs selon les méthodes de test de l'invention et un extrait de plantes ou une molécule correspondant au principe actif de cette plante, se révèle tout à fait surprenant. De plus, il a été 25 constaté que les ingrédients parfumants sélectionnés suivant les méthodes de la présente invention, possèdent une action microbicide ou microbiostatique tout à fait remarquable et inattendue. En effet, ils continuent à présenter une activité antimicrobienne efficace malgré des lavages successifs de la surface agar infectée dans la méthode ASCT ou par simple diffusion de leurs vapeurs, sans application directe sur 30 la surface agar infectée dans la méthode VPT.

La composition parfumante selon la présente invention sera ajoutée aux articles ou produits cités plus haut, que l'on désire parfumer, dans des concentrations usuelles dans l'art. Les valeurs de ces concentrations dépendent de la nature de l'article

ou produit parfumant fini, ainsi que de l'effet olfactif recherché et l'homme du métier est à même de les choisir en fonction de ces paramètres. Ainsi les articles, produits parfumants ou désodorisants peuvent contenir typiquement de 0,1% à 20% en poids d'une composition parfumante préparée selon les méthodes de test précitées, qui seront détaillées ultérieurement.

Selon un mode préféré d'exécution de l'invention, on utilise une composition parfumante contenant au moins 60% en poids ou plus d'ingrédients parfumants présentant chacun une activité bactéricide et/ou fongicide d'au moins 80% telle que mesurée par la ou les méthodes décrites ci-après et au moins 0,5% en poids d'un ingrédient actif sélectionné parmi les extraits de plantes ou les composés correspondant au principe actif de ces plantes cités plus haut. Nous avons constaté que de meilleurs résultats étaient obtenus lorsqu'on utilisait des ingrédients parfumants répondant positivement à 100%, ou à un pourcentage très proche de cette valeur, à l'une quelconque des méthodes de test selon l'invention.

Ces ingrédients parfumants et les extraits de plantes, respectivement les composés correspondants, peuvent être ajoutés directement à des formulations classiques de base parfumante pour former un parfum renfermant des notes olfactives agréables. Le parfum ainsi formulé sera mélangé dans des concentrations comprises entre 0,1 et 20% en poids, par rapport au poids du produit auquel il sera incorporé. Des concentrations de l'ordre de 0,5 à 2% en parfum se sont révélées particulièrement avantageuses pour les applications en parfumerie fine envisagées selon l'invention.

Les ingrédients parfumants à action antimicrobienne, sont choisis dans des classes chimiques variées, comprenant par exemple des esters, des aldéhydes, des alcools, des éthers, des cétones, des acétals, des nitriles, des hydrocarbures terpéniques, des composés hétérocycliques azotés ou soufrés, ainsi que des huiles essentielles d'origine naturelle ou synthétiques. Le choix des ingrédients sera dicté par une réponse positive à 80% à l'un quelconque ou aux deux tests envisagés, ainsi que par l'effet olfactif recherché.

La composition parfumante de l'invention pourra contenir également d'autres ingrédients dont la contribution à la note olfactive finale sera purement hédonique. Typiquement elle contiendra aussi des ingrédients parfumants d'usage courant dont l'effet est éminemment olfactif et qui, à l'instar des ingrédients antimicrobiens susmentionnés, peuvent être choisis parmi les classes chimiques déjà citées plus haut.

Le choix de ces ingrédients dépendra de la nature du produit que l'on désire parfumer, ainsi que, bien entendu du goût du parfumeur créateur.

5 Lors de l'un ou l'autre des tests, le pourcentage d'activité antimicrobienne de l'ingrédient parfumant est mesuré par rapport à son efficacité à réduire la flore microbienne avec laquelle il est en contact. Ainsi le résultat de l'activité bactéricide et/ou fongicide, effectuée dans les mêmes conditions pour les diverses substances odorantes choisies parmi les classes chimiques variées citées plus haut ou les huiles essentielles naturelles ou synthétiques, est analysé et répertorié selon le pourcentage d'activité constaté.

10 Par conséquent, un ingrédient parfumant, dès lors qu'il est capable de tuer la variété de microorganismes avec laquelle il est en contact, est microbicide et s'avère avantageux lorsqu'il montre une activité d'au moins 80% selon les tests envisagés.

15 Pour mesurer l'activité antimicrobienne d'un ingrédient parfumant, d'une composition parfumante définie selon l'invention ou d'un produit parfumé, on a procédé comme suit.

20 Quel que soit le test envisagé selon l'invention, on a réalisé en parallèle une culture du germe choisi sur des plaques de Petri dans les mêmes conditions de test, avec une solution témoin composée, en général, d'eau stérilisée ou d'une solution saline. Après la ou les périodes d'incubation envisagées selon le test choisi, on a mesuré la surface de la plaque exempte de bactéries et/ou de fongi pour le composé 25 testé et pour la solution témoin. En effectuant un rapport de surface, on a défini une valeur relative de surface permettant de sélectionner les composés présentant une activité antimicrobienne d'au moins 80% suite à l'un de ces tests d'efficacité. Dans ces méthodes, on a utilisé les germes suivants : *Pityrosporum ovale*, *Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus epidermidis*, *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Candida albicans*, *Trychophyton mentagrophytes*.

30 La méthode de "test par diffusion de vapeurs" (VPT) permet de déterminer l'efficacité antimicrobienne des vapeurs soit d'un ingrédient parfumant, soit d'une composition parfumante, soit d'un article parfumé, sur une surface d'agar préalablement inoculée avec le microorganisme souhaité. Cette méthode se révèle particulièrement utile pour mesurer l'activité antimicrobienne de désodorisants ambients.

Le "test par diffusion de vapeurs" est réalisé de la façon suivante.

5

Une boîte de Petri d'environ 20 mm de diamètre est placée au centre d'une boîte de Petri plus large - 90 mm de diamètre -, de façon à ce que le gel nutritif chaud, versé dans la grande boîte de Petri, entoure la petite boîte de Petri. Une fois la surface du gel nutritif solidifiée, celle-ci est infectée avec le germe désiré, et 1 ml du composé concentré à tester, est versé dans la petite boîte de Petri. On recouvre l'ensemble avec le couvercle de la grande boîte de Petri.

10

15

Le gel nutritif est alors incubé à température ambiante ou à n'importe quelle température qui permettra la meilleure croissance possible des germes testés, pendant 72 heures. L'action antimicrobienne de l'ingrédient parfumant, de la composition parfumante ou du produit parfumé fini est définie selon le développement des germes après trois jours d'incubation. Si l'on constate un développement considérable de microorganismes, ceci nous indique que les vapeurs du composé ou composition testés ne sont pas actives selon le test. Si par contre on constate qu'aucune culture du germe n'a poussé, ou que pas plus de 20% de la surface de la plaque de Petri n'est recouverte par le germe, ceci nous indique une activité microbicide ou microbiostatique du composé ou composition envisagés.

20

Afin de déterminer l'activité spécifique telle que mesurée par le test, la petite boîte de Petri située au centre de la grande est retirée à l'aide de pinces stériles, le couvercle est replacé et le gel nutritif ainsi dépourvu des vapeurs du composé testé est incubé pendant 72 heures dans les conditions optimales de croissance du germe choisi.

25

30

Après ces 72 heures, lorsqu'aucun développement de microbes n'est observé, nous pouvons en conclure que les vapeurs du composé testé utilisées précédemment avaient une bonne activité antimicrobienne, au moins 80% d'activité positive, et que par conséquent l'ingrédient parfumant, la composition parfumante ou le produit parfumé choisi a une action microbicide en tuant complètement les germes. Si, après ces 72 heures, un développement de microbes s'avère constaté, nous pouvons en conclure que les vapeurs du composé testé utilisées précédemment étaient seulement microbiostatiques, empêchant le développement des germes. Il convient de réaliser en parallèle une culture de germes dans des conditions favorables de croissance en absence de toutes traces de vapeurs du composé que l'on désire tester. En comparaison avec cette culture, seul l'ingrédient parfumant, la composition parfumante ou le produit parfumé choisi qui présente une activité microbiostatique d'au moins 80% selon le test est sélectionné.

La méthode "test sur surface agar enduite" permet de déterminer l'activité antimicrobienne de parfums ou de produits finis, parfumés ou pas, après lavage(s) de la surface testée.

On utilise une boîte de Petri standard de 90 mm de diamètre, disponible dans le commerce et portant déjà le gel nutritif. A l'aide d'une pipette automatique Gilson, on dépose 0,2 ml de bouillon de culture (déjà inoculé avec le germe voulu et incubé à température ambiante pendant 2 à 7 jours) sur la surface agar et on le répartit uniformément sur celle-ci à l'aide d'une spatule en verre. On incube pendant 3 heures à 37°C en prenant soin de laisser la boîte de Petri à moitié ouverte afin de permettre un léger assèchement du milieu et une bonne implantation des germes sur la surface. Puis 5 ml d'une concentration adéquate du produit ou agent à tester, sont déposés à la surface du gel. Par exemple, pour tester un shampoing, il convient de le diluer avec de l'eau stérilisée dans les proportions 1/6. Ceci correspondant approximativement à une concentration de shampoing appliquée sur une chevelure mouillée. Le produit à tester est laissé en contact 30 secondes avec la surface agar infectée, puis il est retiré et l'on rince celle-ci avec 10 ml d'eau stérilisée. On incube pendant au minimum 24 heures à température ambiante. Après cette première phase du test, on peut d'ores et déjà observer la surface du gel nutritif et constater s'il y a une évolution ou non quant à l'action antimicrobienne.

Un nouveau contact de 30 secondes entre le produit à tester et la surface agar est effectué dans les mêmes conditions que ci-dessus, suivi de l'étape de rinçage et d'incubation de 24 heures à température ambiante, l'évolution antimicrobienne est à nouveau constatée suite à cette seconde phase du test. Cette opération est renouvelée une troisième fois dans les mêmes conditions à l'exception du fait que l'on rince par 3 fois avec 10 ml d'eau stérilisée la surface du gel nutritif. Suivant l'application envisagée de l'invention, le composé testé est laissé en contact de 30 secondes à 5 minutes avec la surface agar infectée, puis la surface est rincée 3 fois avec 10 ml d'eau distillée. L'action microbicide ou microbiostatique peut être constatée après chaque phase du test et être répertoriée. Cette méthode permet de sélectionner les ingrédients actifs à au moins 80% selon le test et de tester l'efficacité de l'action antimicrobienne d'une composition parfumante ou d'un produit parfumé conçus selon l'invention, et plus particulièrement ceux qui présentent une activité microbicide dès la première ou seconde phase du test.

5 La méthode du spray direct, ou "MSD" a été décrite dans WO 93/25185 dont le contenu est inclu ici par référence, notamment la description y faite de cette méthode et de son utilisation pour tester l'efficacité bactéricide ou antimicrobienne de préparations cosmétiques appliquées sur la peau, notamment des produits de type aérosol.

10 Selon cette méthode, grâce à une valve aérosol doseuse, la composition désodorisante ou antiperspirante prête à l'usage, ou une solution correspondante des matières actives, est giclée directement sur la surface d'un gel nutritif préalablement infecté avec le germe souhaité. Celui-ci est alors incubé à 37°C pendant 24 ou 15 48 heures en vue de l'évaluation subséquente de bactéries sur la surface circulaire traitée. L'action antimicrobienne de la composition parfumée est ensuite définie par l'évaluation de la surface de la zone exempte de bactéries, par rapport à la surface totale circulaire traitée. Nous avons constaté que les compositions parfumées selon l'invention avaient une bonne activité antimicrobienne quand le rapport entre ces deux surfaces étaient d'environ 80% ou plus, lors du traitement du gel nutritif inoculé de germes avec ladite composition ou son principe actif.

20 La préparation, l'essai de plusieurs compositions parfumantes, a révélé que l'on arrive aux meilleurs résultats en appliquant les méthodes de test indiquées ci-dessus pour la sélection et la quantité d'ingrédients parfumants envisagés. Par exemple, lorsqu'une composition parfumante contient des ingrédients en quantité inférieure au minimum de 40%, il est improbable qu'elle ait une action antimicrobienne d'au moins 80% mesurée selon les méthodes de test de l'invention. Par conséquent, pour la préparation des meilleures compositions parfumantes, le choix des ingrédients parfumants en fonction de leur activité antimicrobienne mesurée selon l'un quelconque 25 ou tous les tests de l'invention et la quantité d'ingrédients actifs envisagés, sont autant de facteurs importants à respecter pour obtenir les meilleurs résultats. Ainsi un parfum selon l'invention contiendra aussi bien des ingrédients parfumants d'usage courant choisis pour leur note olfactive particulière, que des ingrédients présentant à la fois une action antimicrobienne d'au moins 80% telle que mesurée selon la ou les méthodes de 30 l'invention et un effet olfactif agréable, ou encore des ingrédients présentant principalement une activité antimicrobienne comme définie selon l'invention.

Suivant la nature des produits variés auxquels sera incorporée la composition parfumante, elle pourra être utilisée telle quelle, sous forme de solution, mélangée à un

propulseur pour aérosol, ou encore mélangée à des ingrédients de nature variée couramment utilisés dans ces produits et illustrés dans les exemples présentés plus loin.

En effet, une composition parfumante selon l'invention a un emploi assez étendu et peut notamment être utilisée avantageusement pour parfumer des produits destinés à nettoyer et adoucir les textiles. Elle peut également être incorporée à des produits destinés à nettoyer des surfaces ménagères (sol, carrelage, faïence par exemple) ou à désinfecter et désodoriser l'air ambiant (déodorants ambients de salles de bain, de toilettes, d'armoires par exemple), exerçant ainsi une action bactéricide et/ou fongicide sur les surfaces nettoyées ou par diffusion de vapeurs dans l'air ambiant.

La méthode ASCT se trouve être particulièrement appropriée pour tester des produits parfumés destinés à laver la peau ou les cheveux ou des surfaces variées dans l'industrie et le ménage. Elle se révèle parfaitement adaptée, par exemple, pour tester un shampoing parfumé destiné à des cheveux que l'on lave tous les jours et qui sont en contact avec le shampoing environ 30 secondes. Comme cité précédemment, nous avons pu établir que des ingrédients parfumants présentant une activité antimicrobienne d'au moins 80% telle que mesurée selon ladite méthode, pouvaient être avantageusement utilisés pour préparer des compositions parfumantes conformes à l'invention, à savoir des compositions contenant au moins 40% en poids d'ingrédients actifs et ayant une activité antimicrobienne efficace. Le tableau 1 ci-dessous présente, en effet, les résultats obtenus quant à l'activité antimicrobienne telle que mesurée par la méthode ASCT de l'invention à l'encontre du micro-organisme *Pityrosporum ovale* - champignon associé à la formation de pellicules sur le cuir chevelu- d'ingrédients parfumants individuels testés dans un shampoing et énumérés ici en une liste non exhaustive. Par shampoing, on entend ici une base shampoing de type courant quelconque. A titre d'exemple, on peut utiliser une base telle que celle préparée par mélange des ingrédients suivants :

| 30 | <u>Ingrediénts</u> | <u>Parties en poids</u> |
|----|------------------------------|-------------------------|
| | Texapon ® N SO ¹⁾ | 25,0 |
| | Eau déminéralisée | 58,60 |
| | Kathon CG ²⁾ | 0,10 |

| | |
|---------------------------------|-------------|
| Miracare ® 2MCA/P ³⁾ | 15,00 |
| Comperlan ® KD ⁴⁾ | <u>1,30</u> |
| | 100,00 |

5 1) sulfate de sodium laureth ; origine : Henkel, Allemagne
 2) méthylchloroisothiazolinone (et) méthylisothiazolinone ; origine : Rohm & Haas,
 USA
 3) disodium cocoamphodiacétate (et) sulfate de sodium lauryle (et) hexylène glycol ;
 origine : Rhône-Poulenc, France
 10 4) cocamide DEA ; origine : Henkel, Allemagne

Il est cependant clair que n'importe quelle autre base shampoing pourrait être utilisée.
 Il convient de noter que les initiales BC et BS présentes dans ce tableau correspondent respectivement aux abréviations des termes bactéricide et bactériostatique explicités précédemment lors de la description des tests de l'invention.
 15

Tableau 1

| Ingrédients parfumants | Test sur surface agar enduite (ASCT) | | | | |
|-----------------------------------|--|--------------------------------------|--------------------------------------|------|------|
| | Court temps de contact 3 x 30 secondes en 3 jours | | | | |
| | 1 ^{ère} application | 2 ^{ème} application 24 h | 3 ^{ème} application 48 h | | |
| Concentration dans le shampoing | 0,5% | 0,5% | 0,1% | 0,5% | 0,1% |
| Acétate de benzyle | x | BC | BC | - | - |
| Acétate de cinnamyle | x | - | BS | - | BC |
| Acétate de phényléthyle | x | BC | BS | - | BC |
| Acétate de phénylpropyle | x | BS | x | BC | BC |
| Acétate de prényle | x | BS | - | BC | - |
| Acétate de styrallyle | x | BC | x | - | BS |
| Acétophénone | BC | - | BC | - | - |
| Alcool cinnamique ord. | x | BC | x | - | BS |
| Aldéhyde anisique spécial redist. | x | BC | x | - | BC |
| Aldéhyde benzoïque | x | x | x | BC | BC |
| Aldéhyde cinnamique | x | BC | x | - | BS |
| Aldéhyde méthylcinnamique | x | BC | BC | - | - |
| Anisate de méthyle | BC | - | BC | - | - |

| | | | | | |
|---|----|----|----|----|----|
| Anthranilate de méthyle dist. | x | BC | BS | - | BC |
| Benzoate d'éthyle | x | BC | BS | - | BC |
| Benzoate de méthyle | x | BC | BS | - | BC |
| Benzylacétone | x | - | BC | - | - |
| 2,4-Diméthyl-3-cyclohexène-1-carbaldéhyde ²⁾ | x | x | - | BC | - |
| 4-Cyclohexyl-2-méthyl-2-butanol ²⁾ | x | x | - | BC | - |
| Coumarine | BC | - | BC | - | - |
| γ-Décalactone | x | BC | x | - | BC |
| Dihydromycérol | x | x | - | BC | - |
| Essence de bergamote | x | BC | - | - | - |
| Essence de bois de rose du Brésil | x | BC | x | - | BS |
| Essence de cannelle de Ceylan synth. | x | BC | BC | - | - |
| Essence de cannelle de Ceylan | x | BC | BS | - | BC |
| Essence de cannelle de Chine | BC | - | BS | - | BC |
| Essence de cèdre ord. | x | x | - | BC | - |
| Essence de coriandre | x | BC | x | - | BC |
| Essence d'eucalyptus | x | x | x | BC | BS |
| Essence de feuillage vert | x | BC | x | - | BS |
| Essence de feuilles de cannelier | x | BC | x | - | BS |
| Essence de girofle | x | BC | x | - | BC |
| Essence de jasmin | x | x | x | BC | BS |
| Essence de thuya | x | x | - | BC | - |
| Eugénol | x | BS | x | BC | BS |
| Florex ^{® 2)} | x | BS | x | BC | BS |
| Formiate de benzyle | x | BC | x | - | BC |
| Géraniol brut | x | BC | x | - | BS |
| Hédione ^{® 2)} | x | x | - | BC | - |
| Indolarme ^{® 1)} | x | BC | BS | - | BS |
| Linalol | x | x | - | BC | - |
| Menthone purifiée | x | BS | - | BC | - |
| Méthylacétophénone | x | BC | BC | - | - |
| p-Méthylphénol | x | x | x | BC | BC |
| 4-Nonanolide | x | BC | x | - | BC |
| Phénylhexanol | x | BC | x | - | BS |
| Salicylate de méthyle | x | BC | BS | - | BC |
| γ-Undecalactone | x | x | - | BC | - |

2) Firmenich SA, Genève, Suisse

BC = bactéricide

BS = bactériostatique

x = sans activité antimicrobienne

5 - = non testé

10 Comme le montrent les résultats décrits ci-dessus, la méthode ASCT a permis d'identifier plusieurs ingrédients parfumants selon l'invention pouvant être utilisés pour élaborer une composition parfumante particulièrement active à l'encontre du *Pityrosporum ovale* et destinée à être employée dans un shampoing comme cité précédemment.

15 A titre d'ingrédients parfumants présentant une activité antimicrobienne d'au moins 80% telle que mesurée par la ou les méthodes de test de l'invention, on peut également citer l'essence d'absinthe, l'essence d'armoise, l'essence de laurier, l'essence de bois de rose du Brésil, l'acétate d'hexyle, l'éthyl vinyl cétone, l'oxyde de rose, l'α-pinène, l'acétate d'ormenthyle, l'acétate de cyclohexyle, l'acétophenone, l'aldéhyde phényl- propionique, l'essence de bergamote synthétique et l'essence de cannelle de Chine.

20 L'invention sera décrite plus en détail à l'aide des exemples suivants.

Manières de réaliser l'invention

Exemple 1

25 Composition parfumante

On a préparé une composition parfumante à activité antimicrobienne, par mélange des ingrédients suivants :

| 30 | <u>Ingrediénts</u> | <u>Parties en poids</u> |
|----|------------------------------------|-------------------------|
| | Acétate d'hexyle ^{1) 2)} | 5,0 |
| | Acétate d'isobornyle ¹⁾ | 8,0 |
| | Acétate de linalyle ¹⁾ | 9,2 |
| | Ambrox ^{④ ③ ② ①)} | 0,3 |

| | | |
|----|--|------------|
| | Essence de bergamote ²⁾ | 18,0 |
| | Camphre ¹⁾²⁾ | 2,5 |
| | Essence de cèdre ord. ¹⁾ | 8,5 |
| | Propionate de tricyclo [5.2.1.0 ^{2.6}]dec-3-én-8-yle ¹⁾³⁾ | 3,5 |
| 5 | Coumarine ¹⁾ | 4,0 |
| | Dihydromyrcénol ¹⁾²⁾ | 14,0 |
| | Dihydroterpinéol ¹⁾²⁾ | 12,5 |
| | Diphényloxyde ¹⁾ | 1,5 |
| | 3-p-Menthanone ¹⁾²⁾ | 4,0 |
| 10 | Néroloxyde ¹⁾²⁾ | 0,5 |
| | Tétralinol ¹⁾²⁾ | 6,5 |
| | 2,4-Diméthyl-3-cyclohexène-1-carbaldéhyde ¹⁾²⁾³⁾ | <u>2,0</u> |
| | Total | 100,0 |

15 1) ingrédient parfumant présentant une activité antimicrobienne d'au moins 80% telle que mesurée par la méthode "test sur surface agar enduite" (ASCT)

2) ingrédient parfumant présentant une activité antimicrobienne d'au moins 80% telle que mesurée par la méthode "test par diffusion de vapeurs" (VPT)

3) origine : Firmenich SA, Genève, Suisse

20 4) 8,12-époxy-13,14,15,16-tétranorlabdane

Les ingrédients susmentionnés ont été mélangés selon les techniques courantes connues de l'homme du métier.

25 Cette composition parfumante a montré une activité antimicrobienne d'au moins 80% telle que mesurée par la méthode ASCT ou par la méthode VPT et peut être utilisée pour fabriquer une composition parfumante de l'invention, avec d'autres ingrédients tels que décrits.

Exemple 2

30 Composition parfumante

Une composition parfumante de type jasmin ayant une activité antimicrobienne à l'encontre du *Pityrosporum ovale* et destinée à être employée dans un shampoing, a été préparée par mélange des ingrédients suivants :

| <u>Ingrédients</u> | <u>Parties en poids</u> |
|---|-------------------------|
| Acétate de benzyle ¹⁾ | 14,0 |
| Acétate de linalyle | 5,0 |
| Alcool cinnamique ¹⁾ | 3,0 |
| 5 Alcool phényléthylique | 4,0 |
| Aldéhyde α -amylcinnamique | 6,0 |
| Anthranilate de méthyle dist. ¹⁾ | 1,5 |
| Benzoate de benzyle | 18,0 |
| 10 Eugénol ¹⁾ | 1,0 |
| Florex ^{® 1) 2)} | 10,0 |
| Géraniol brut ¹⁾ | 5,0 |
| Essence de girofle ¹⁾ | 0,5 |
| 15 Hédione ^{® 1) 3)} | 20,0 |
| Hydroxycitronellal | 2,0 |
| Indolarme ^{® 1) 4)} | 1,5 |
| Jasmonate de méthyle | 1,0 |
| 15 Linalol ¹⁾ | <u>7,5</u> |
| Total | 100,0 |

20 1) ingrédient parfumant présentant une activité antimicrobienne d'au moins 80% telle que mesurée par la méthode "test sur surface agar enduite" (ASCT)

2) 6 et 7-éthylidèneoctahydro-5,8-méthano-2H-1-benzopyran-2-one ; origine : Firmenich SA, Genève, Suisse

3) 3-oxo-2-pentyl-cyclopentaneacétate de méthyle ; origine : Firmenich SA, Genève, Suisse

25 4) 4,4a,5,9b-tétrahydro-indeno[1,2-D]-1,3-dioxine ; origine : International Flavors & Fragrances, USA

30 Les ingrédients susmentionnés ont été mélangés selon les techniques courantes connues de l'homme du métier.

Cette composition parfumante de type jasmin a montré une activité antimicrobienne d'au moins 80% telle que mesurée par la méthode ASCT contre le *Pityrosporum ovale*. Elle peut être utilisée pour fabriquer une composition parfumante de l'invention, avec d'autres ingrédients tels que décrits.

Exemple 3Shampoing antipelliculaire parfumé testé par la méthode "test sur surface agar enduite"

5 Un shampoing antipelliculaire parfumé à action antimicrobienne, destiné à être employé lors de lavages fréquents, a été préparé à l'aide des ingrédients suivants :

| | <u>Ingrédients</u> | <u>Shampoing I</u> | <u>Shampoing II</u> |
|----|-------------------------------------|--------------------|---------------------|
| | | Parties en poids | Parties en poids |
| 10 | A Texapon ® NSO ¹⁾ | 25,00 | 25,00 |
| | Octopirox ²⁾ | 0,60 | 0,60 |
| 15 | B Eau déminéralisée | 57,10 | 57,90 |
| | Acide fumrique | 0,20 | 0,20 |
| | C Miranol ® 2MCA mod. ³⁾ | 15,00 | 15,00 |
| 20 | D Comperlan ® KD ⁴⁾ | 1,30 | 1,30 |
| | E Parfum ⁵⁾ | <u>0,80</u> | <u>-----</u> |
| | Total | 100,00 | 100,00 |

1) sulfate de sodium laureth ; origine : Henkel, Allemagne

25 2) piroctone olamine ; origine : Hoechst AG, Allemagne

3) disodium cocoamphodiacetate (et) sulfate de sodium lauryle (et) hexylène glycol ; origine : Rhône-Poulenc, France

4) cocamide DEA ; origine : Henkel, Allemagne

35 5) voir exemple 1 ou 2, ou encore Activa 147.121 X ; origine : Firmenich SA,

Genève, Suisse

On a dissous l'Octopirox ® dans le Texapon® NSO. On a préparé la partie B, on l'a versée dans la partie A et on a mélangé. On a ajouté la partie C, on a mélangé à nouveau. On a ajouté la partie D, on a mélangé et enfin on a ajouté le parfum E.

35 L'Octopirox® est un fongicide, utilisé couramment en concentration de 0,5 - 1,0 %

5 dans les préparations antipelliculaires, ayant une bonne activité contre le *Pityrosporum ovale* [noté *P. ovale* (IHEM 3967), champignon associé à la formation de pellicules sur le cuir chevelu]. On a constaté que la croissance de *P. ovale*, lors de l'utilisation d'un shampoing avec Octopirox®, est diminuée de 60% (mesurée selon la présente méthode de test) en comparaison avec un shampoing sans Octopirox®.

D'autre part, la comparaison des shampoings I et II décrits ci-dessus a montré que la combinaison de l'Octopyrox® avec le parfum et l'acide fumarique selon l'invention présente une activité antimicrobienne nettement plus prononcée. En effet, lors du test effectué avec le shampoing I, on a observé une inhibition complète de la croissance de *P. ovale*. Le produit parfumé possédait une activité antimicrobienne moyenne de 90%, valeur relative de surface, mesurée selon la méthode "test sur surface agar enduite".

Exemple 4

15 Shampoing antipelliculaire parfumé testé par la méthode "test sur surface agar enduite"

Le Zinc-Pyron ®¹⁾ est un fongicide très puissant agissant aussi contre *P. ovale* et utilisé à 0,5 - 1,0% surtout dans les shampoings antipelliculaires opaques.

La formule suivante a été testée :

20

| | <u>Ingédients</u> | <u>Parties en poids</u> |
|----|--|-------------------------|
| | A Eau déminéralisée | 46,80 |
| | Zinc-Pyron ® | 0,60 |
| 25 | Gelwhite USP ²⁾ | 1,00 |
| | B Eau déminéralisée | 20,15 |
| | Chlorure de sodium | 2,00 |
| | Acide fumarique | 0,05 |
| 30 | Nutrilan ® L ³⁾ | 1,00 |
| | C Texapon ® NSO ⁴⁾ | 50,00 |
| | Viscofil Blau BL ⁵⁾ solution à 0,5% | 0,40 |

| | |
|------------------------------|-------------|
| Butylene glycol | 2,00 |
| Comperlan ® KD ⁶⁾ | 2,00 |
| D Parfum ⁷⁾ | <u>0,80</u> |
| 5 Total | 100,00 |

1) Zinc-Pyron ® ; origine : Pyron-Chemie, Allemagne
 2) origine : Euroclay, Hollande
 3) collagène hydrolysé ; origine : Henkel, Allemagne
 10 4) sulfate de sodium laureth ; origine : Henkel, Allemagne
 5) origine : Sandoz, Suisse
 6) cocamide DEA ; origine : Henkel, Allemagne
 7) voir exemple 1 ou 2, ou encore Activa 147.121 X ; origine : Firmenich SA,
 Genève, Suisse

15 Sous agitation rapide à la turbine, on a dispersé le Gelwhite dans l'eau. On a ajouté le Zinc-Pyron, toujours sous agitation.

On a préparé la partie B en dissolvant tous les composés dans l'eau.
 On a préparé la partie C en mélangeant bien de façon à avoir une préparation homogène.

20 On a versé la partie A dans la partie C et on a mélangé bien à l'aide de la turbine. On a versé la partie B dans la partie A + C. On a mélangé bien jusqu'à ce que le shampoing soit bien homogène.

La croissance de *P. ovale* est inhibée complètement après les 3 lavages consécutifs avec ce shampoing, la surface de la plaque reste propre. L'activité antimicrobienne du shampoing parfumé est supérieure à 80% telle que mesurée par la méthode ASCT.

Exemple 5

30 Gel douche et mousse de bain

La composition suivante a été testée selon la méthode "test sur surface agar enduite", contre l'action microbienne du *Staphylococcus aureus*, avec et en l'absence de parfum.

| <u>Ingrédients</u> | <u>Parties en poids</u> |
|--|-------------------------|
| Eau déminéralisée | 46,30 |
| Kathon CG ¹⁾ | 0,10 |
| Acide fumrique | 0,10 |
| Chlorure de sodium | 2,00 |
| Euperlan [®] PK 771 ²⁾ | 5,00 |
| Texapon [®] T42 ³⁾ | 20,00 |
| Texapon [®] NSO ⁴⁾ | 20,00 |
| Genaminox [®] KC ⁵⁾ | 5,00 |
| Parfum ⁶⁾ | <u>1,50</u> |
| Total | 100,00 |

1) méthylchloroisothiazolinone (et) méthylisothiazolinone ; origine : Rohm & Haas, USA

15 2) distéarate de glycol (et) sulfate de sodium laureth (et) MEA cocamide (et) laureth-10 ; origine : Henkel, Allemagne

3) TEA lauryl sulfate ; origine : Henkel, Allemagne

4) sodium laureth sulfate ; origine : Henkel, Allemagne

5) oxyde de cocamide ; origine : Hoechst AG, Allemagne

20 6) composition selon l'exemple 1 ou Manzana 147.038 B (1,0%) et essence de cèdre Texas (0,5%) ; origine : Firmenich SA, Genève, Suisse

On a mélangé tous les ingrédients dans la séquence indiquée, puis on a ajouté le parfum.

25 Sans parfum, la plaque de Petri est entièrement recouverte d'une couche du germe testé, le *Staphylococcus aureus*.

Suite au test effectué en présence de parfum, la surface de la plaque de Petri est pratiquement propre. Seules quelques petites colonies du germe ont pu être observées. Ainsi la composition ci-dessus de gel douche et mousse de bain présente une activité antimicrobienne, contre le *Staphylococcus aureus*, de 85% telle que mesurée selon la méthode "test sur surface agar enduite".

Exemple 6Gel de douche ou bain

5 La composition suivante a été testée selon la méthode "test sur surface agar enduite", contre l'action antimicrobienne du *Pseudomonas aeruginosa*, avec et en l'absence du parfum.

| | <u>Ingédients</u> | <u>Parties en poids</u> |
|----|--------------------------------|-------------------------|
| 10 | Eau déminéralisée | 48,55 |
| | Acide fumrique | 0,75 |
| | Extrait de fumeterre | 0,10 |
| | Acide citrique | 0,05 |
| | EDTA B (poudre) ¹⁾ | 0,05 |
| 15 | Luviquat Mono CP ²⁾ | 1,00 |
| | CAE ³⁾ | 0,40 |
| | Texapon NSO 15 ⁴⁾ | 35,00 |
| | Tego-Betain L7 ⁵⁾ | 5,00 |
| | Plantacare 2000 ⁶⁾ | 4,00 |
| 20 | Kathon CG ⁷⁾ | 0,10 |
| | Cetiol HE ⁸⁾ | 2,00 |
| | Parfum ⁹⁾ | 1,00 |
| | Chlorure de Sodium | <u>2,00</u> |
| | Total | 100,00 |

25

- 1) origine : BASF AG, Allemagne
- 2) hydroxyéthyl cétéldimonium phosphate ; origine : BASF AG, Allemagne
- 3) PCA éthyl cocoyl arginate ; origine : Ajinomoto, Japon
- 4) sodium laureth sulfate ; origine : Henkel, Allemagne
- 30 5) cocoamidopropyl bétaine ; origine : Henkel, Allemagne
- 6) décy1 polyglucoside ; origine : Henkel, Allemagne
- 7) mélange de méthylchloroisothiazolinone et de méthylisothiazolinone ; origine : Rohm and Haas, USA
- 8) PEG-7 glycéryl cocoate ; origine : Henkel, Allemagne
- 35 9) composition selon les exemples 1 ou 2

On a mélangé tous les ingrédients dans la séquence indiquée, puis on a ajouté le parfum.

Sans parfum, la plaque de Petri est entièrement recouverte d'une couche du germe testé, le *Pseudomonas aeruginosa*.

5 Suite au test effectué en présence de parfum, la surface de la plaque de Petri est pratiquement propre. Seules quelques petites colonies du germe ont pu être observées. Ainsi la composition ci-dessus de gel douche présente une activité antimicrobienne, contre le *Pseudomonas aeruginosa*, mesurée selon la méthode "test sur surface agar enduite".

10

Exemple 7

Désodorisant ambiant

15 Un désodorisant ambiant à paroi de diffusion polymérique, ayant une surface de diffusion de 80 cm², contenant 5 g de l'un des parfums cités aux exemples 1 et 2 ou encore un parfum de type Cherry 20.599 (origine : Firmenich SA, Genève, Suisse) et 0,5 g de fumarate de diéthyle, est placé dans un fût en inox de 200 litres. A côté, sur le fond, on a placé quatre boîtes de Petri, chacune préalablement inoculée avec un germe différent. Les germes utilisés étaient les suivants : *Staphylococcus aureus*, *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Candida albicans*. Le fût a été fermé et laissé à température ambiante pendant 3 jours. On a effectué en parallèle la même expérience mais sans désodorisant ambiant.

20 25 On a constaté, après 3 jours d'incubation, que le fût contenant le désodorisant ambiant avait une odeur agréable et qu'aucune croissance de germes sur les plaques de Petri n'était observée.

Alors que le fût sans désodorisant ambiant possèdait une forte odeur de décomposition, les plaques révélant à la surface de l'agar une nette croissance de bactéries.

30

Exemple 8

Savon désodorisant de type synthétique

| <u>Ingrédients</u> | <u>Parties en poids</u> |
|--------------------------------|-------------------------|
| Tensianol® Scils ¹⁾ | 92,50 |
| Acide fumarique | 1,50 |
| Surfadone® LP-300 | 2,00 |
| 5 Cosmacol® EL1 | 2,50 |
| Parfum ²⁾ | <u>1,50</u> |
| Total | 100,00 |

1) Cocoisethionate de sodium ; origine : Manro Chemicals, Grande-Bretagne
 10 2) composition selon l'exemple 1 ou encore Astéria 147.037 B (1,5%) et essence de cèdre Texas (0,5%) ; origine : Firmenich SA, Genève, Suisse

15 Ce mélange a été extrudé et pressé en morceaux de savon avec l'équipement usuel. Le savon résultant a été dissous à 5% dans de l'eau. Lors du test ASCT effectué avec le savon non parfumé, on a constaté, suite à une incubation de 72 heures à température ambiante, que toute la surface de la plaque de Petri était recouverte d'une couche de bactéries du genre *Staphilococcus epidermidis*. Par contre, lors du test effectué avec le savon parfumé, on a constaté que seules quelques colonies du germe étaient réparties à la surface de la plaque de Petri. Le savon parfumé montrait une activité antimicrobienne de 80% telle que mesurée par la méthode ASCT.

Exemple 9

Adoucissant textile

25 Un adoucissant textile a été préparé à partir des ingrédients suivants :

| <u>Ingrédients</u> | <u>Parties en poids</u> |
|--------------------------------------|-------------------------|
| Praepagen® WK ¹⁾ | 6,5 |
| 30 Formaline à 40% | 0,2 |
| Eau déminéralisée | 91,8 |
| Colorant ²⁾ | 0,1 |
| Acide fumarique | 0,5 |
| Fumarate de digéranyle ³⁾ | 0,2 |

| | |
|----------------------|------------|
| Parfum ⁴⁾ | <u>0,7</u> |
| Total | 100,00 |

1) poudre de chlorure distéaryl diméthylammonium ; origine : Hoechst AG,

5 Allemagne

2) Bleu de Colanyle AR / solution à 10%

3) origine : Firmenich SA, Genève, Suisse

4) composition selon les exemples 1 ou 2

10 On a chauffé l'eau à 60°C, ajouté le Praepagen® WK et mélangé jusqu'à dispersion complète. On a laissé refroidir à température ambiante en continuant à ajouter le mélange. Puis on a ajouté le colorant, l'acide fumrique, le fumarate de digéranyle, le formaline et le parfum.

15 Si la viscosité du mélange final n'est pas suffisamment haute, celle-ci peut être augmentée en ajoutant de petites quantités de NaCl. Par contre, si le mélange est trop épais, la viscosité peut être baissée en ajoutant 2,5% d'isopropanol.

On a obtenu ainsi un adoucissant textile présentant une activité antimicrobienne.

Exemple 10

20

Déodorant corporel antimicrobien

Un déodorant a été préparé à partir des ingrédients suivants :

25

| <u>Ingrédients</u> | <u>Parties en poids</u> |
|--------------------|-------------------------|
|--------------------|-------------------------|

A Citricidal[®] 1) 0,8

B Cremophor[®] RH 40²⁾ 2,0

30

Dipropylène glycol 14,0

Ethanol 95% 18,5

Eau déminéralisée 61,6

Acide fumrique 0,5

| | | |
|---|------------------------|------------|
| | C Phospholipide PTC | 0,6 |
| | Softigen® 701 | 0,5 |
| 5 | D Parfum ³⁾ | <u>1,5</u> |
| | Total | 100,00 |

- 1) Extrait de pépin de pamplemousse ; origine : BioChem, USA
- 2) PEG-40 huile de ricin hydrogénée ; origine : BASF, Allemagne
- 3) Composition selon les Exemples 1 ou 2

10

Les ingrédients ont été mélangés selon la séquence indiquée dans la formule ci-dessus.
Le déodorant obtenu présentait une activité antimicrobienne.

Exemple 11

15

Bloc WC antimicrobien

Un bloc WC à action antimicrobienne a été préparé à partir des ingrédients suivants :

| | <u>Ingrediénts</u> | <u>Parties en poids</u> |
|----|------------------------------|-------------------------|
| | Marlon® A 390 ¹⁾ | 40,0 |
| | Produit AAS 90 ²⁾ | 30,0 |
| | PEG 150 | 8,0 |
| | Acide fumrique | 2,0 |
| 25 | Sulfate de sodium | 15,0 |
| | Parfum ³⁾ | <u>5,0</u> |
| | Total | 100,00 |

- 1) Dodécylbenzènesulfonate de sodium ; origine : Hüls
- 2) Isopropylamine dodécylbenzènesulfonate ; origine : Henkel
- 3) Composition selon les Exemples 1 ou 2

On a bien mélangé les ingrédients dans l'ordre indiqué. Le produit ainsi obtenu a été extrudé ou pressé afin d'obtenir un bloc WC présentant une activité antimicrobienne.

Exemple 12Nettoyant désodorisant pour WC

5 On a préparé un nettoyant pour WC à partir des ingrédients suivants :

| | <u>Ingrédients</u> | <u>Parties en poids</u> |
|----|------------------------------|-------------------------|
| | Eau déminéralisée | 77,750 |
| | Acide fumrique | 1,000 |
| 10 | Ethanol | 3,000 |
| | Parfum | 5,000 |
| | Kelzan ® ST ¹⁾ | 1,250 |
| | Dobanol ® 91-8 ²⁾ | 10,000 |
| | Empilan ® CDE ³⁾ | <u>2,000</u> |
| 15 | Total | 100,00 |

- 1) Gomme de Xanthan ; origine : Monsanto
- 2) Ethoxylate à 8 moles d'oxyde d'éthylène basé sur des alcools C₉, C₁₁ et C₁₁ ; origine : Shell
- 20 3) Cocoamide DEA ; origine : Marchon, Grande-Bretagne

On a ajouté le Kelzan ® ST à l'eau déminéralisée sous agitation modérée, puis on a laissé hydrater le produit pendant 20 minutes. On a ensuite mélangé le parfum, le Dobanol ® 91-8, l'Empilan ® et l'éthanol jusqu'à l'obtention d'une solution claire. 25 Cette dernière a été ajoutée lentement au gel obtenu à partir de Kelzan ®, sous agitation modérée, jusqu'à la restructuration du gel. Après addition de l'acide fumrique, on a obtenu un gel qui se prête à l'utilisation en tant que nettoyant WC, présentant une action antimicrobienne de 100% mesurée selon le test ASCT.

30 Exemple 13

Disque en plastique désodorisant antimicrobien pour lave-vaisselle

Un disque pour lave-vaisselle sous forme de disque plastique a été préparé à partir des 35 ingrédients suivants :

| <u>Ingrédients</u> | <u>Parties en poids</u> |
|--|-------------------------|
| Résine absorbante à base de Pebax ^{® 1)} ou d'éthylène vinylacétate | 80,0 |
| Parfum ²⁾ | 15,0 |
| Fumarate de diéthyle | <u>5,0</u> |
| Total | 100,00 |

5 1) Polyaminoéther ; origine : ATO Chimie, France
 2) Composition selon les Exemples 1 ou 2

10 On a mélangé les ingrédients identifiés ci-dessus et on les a mis dans un moule. On a ainsi obtenu un disque désodorisant présentant une activité antimicrobienne.

Exemple 14

15 Produit liquide pour lave-vaisselle

On a préparé un produit pour lave-vaisselle de type standard, à partir des ingrédients suivants :

| <u>Ingrédients</u> | <u>Parties en poids</u> |
|--------------------------------|-------------------------|
| Marlon PS 65 ¹⁾ | 49,00 |
| Marlinat 242/70 ²⁾ | 11,50 |
| Marlamid DF 1218 ³⁾ | 3,00 |
| Eau déminéralisée | 32,00 |
| Ethanol à 96% volume | 4,00 |
| Parfum ⁴⁾ | <u>0,50</u> |
| Total | 100,00 |

20 30 1) C₁₃-C₁₇ alkane sulfonate de sodium ; origine : Hüls, Allemagne
 2) Laureth sulfate de sodium ; origine : Hüls, Allemagne
 3) Cocoamide DEA ; origine : Hüls, Allemagne
 4) Composition selon les exemples 1 ou 2, ou le Nicosia 115.210 ou l'Orange 214.215 ; origine : Firmenich SA, Genève, Suisse

On a obtenu un lave-vaisselle liquide, en mélangeant les ingrédients ci-dessus. On a ensuite préparé un échantillon auquel on a ajouté 0,15% en poids du Triclosan et un autre échantillon auquel on a ajouté 0,05% en poids du Triclosan et 0,4% en poids de l'acide fumrique. Les deux échantillons ont été testés à leur activité antimicrobienne contre le *Pseudomonas aeruginosa*, selon la méthode "test sur surface agar enduite".

5 On a pu observer que, en utilisant l'échantillon contenant la combinaison Triclosan plus acide fumrique, seulement quelques bactéries avaient survécu sur la surface de la plaque de Petri, alors qu'avec l'échantillon ne contenant pas d'acide fumrique, une grande partie de la surface était couverte par des bactéries.

10

Exemple 15

Produit d'entretien

15 Un produit d'entretien a été préparé à partir des ingrédients suivants :

| | <u>Ingrédients</u> | <u>Parties en poids</u> |
|----|--|-------------------------|
| | Eau déminéralisée | 74,50 |
| | Carbonate de sodium | 3,00 |
| 20 | Citrate de sodium | 2,00 |
| | Cumolsulphonate de sodium | 7,00 |
| | Marlon (R) A 375 ¹⁾ | 10,00 |
| | Tergitol 15-S-9 surfactant ²⁾ | 3,00 |
| | Parfum ³⁾ | <u>0,50</u> |
| 25 | Total | 100,00 |

1) Dodécylnenzènesulfonate de sodium ; origine : Hüls, Allemagne

2) C₁₁-C₁₅ Pareth-9 ; origine : Union Carbide, USA

3) Composition selon les exemples 1 ou 2, ou le Nicosia 115.210 ou

30 l'Orange 214.215 ; origine : Firmenich SA, Genève, Suisse

En mélangeant les ingrédients ci-dessus, on a obtenu un produit d'entretien du type standard. On a ensuite préparé un échantillon auquel on a ajouté 0,05% en poids du Triclosan et 0,40% en poids de l'acide fumrique et un autre échantillon auquel on a

ajouté 0,15% en poids du Triclosan. L'activité antimicrobienne de ces deux échantillons a été déterminée, en utilisant le "test sur surface agar enduite", contre le *Pseudomonas aeruginosa*. On a pu observer que l'activité antimicrobienne de l'échantillon contenant l'acide fumrique plus le Triclosan était nettement plus prononcée que l'activité de l'échantillon contenant seulement le Triclosan.

REVENDICATIONS

1. Composition parfumante antimicrobienne, caractérisée en ce que ladite composition comprend

5 - un ingrédient parfumant présentant une activité antimicrobienne d'au moins 80% telle que mesurée par la méthode du "test sur surface agar enduite" (ASCT), par la méthode du "test par diffusion de vapeurs" (VPT) ou par la "méthode du spray direct" (MSD) ; et

10 - un ingrédient actif sélectionné parmi un extrait de pépin de pamplemousse, un extrait de fumeterre, l'acide fumarique ou un ester de l'acide fumarique ou lactique.

2. Composition selon la revendication 1, caractérisée en ce que ladite composition comprend un agent antimicrobien choisi parmi le Triclocarban et le Triclosan.

3. Composition selon la revendication 1 ou 2, caractérisée en ce que l'ester de l'acide fumarique est le fumarate de diéthyle ou le fumarate de digéranyle.

4. Composition selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que ladite composition comprend un agent tensioactif de nature anionique, cationique, nonionique ou amphotérique ou un phospholipide.

5. Composition selon la revendication 4, caractérisée en ce que l'agent tensioactif est un phospholipide ou un agent tensioactif quaternaire.

6. Composition selon l'une des revendications 1 à 5, caractérisée en ce qu'elle comprend un émollient d'usage courant en parfumerie ou cosmétique.

7. Composition selon la revendication 6, caractérisée en ce que l'émollient est un ester de l'acide lactique ou fumarique.

25 8. Composition selon l'une des revendications 1 à 7, caractérisée en ce qu'elle contient au moins 40% en poids d'ingrédients parfumants ayant chacun une activité antimicrobienne d'au moins 80% telle que mesurée par la méthode "ASCT" ou par la méthode "VPT" et au moins 0,1% en poids d'un ingrédient actif tel que spécifié à la revendication 1.

30 9. Composition selon la revendication 8, caractérisée en ce qu'elle contient au moins 60% en poids desdits ingrédients parfumants et au moins 0,1% en poids dudit extrait ou de ladite molécule.

10. Composition selon la revendication 8 ou 9, caractérisée en ce que

chaque ingrédient parfumant présente une activité microbienne de 100% telle que mesurée par la méthode "ASCT" ou par la méthode "VPT".

11. Article parfumé contenant une composition parfumante selon l'une des revendications 1 à 10.

5 12. A titre d'article parfumé selon la revendication 11, un savon, un gel de douche ou bain, un shampoing ou autre produit d'hygiène capillaire, une préparation cosmétique, un déodorant ou antiperspirant corporel, un désodorisant d'air ambiant, un détergent ou adoucissant textile ou un produit d'entretien d'usage domestique ou industriel.

10 13. Utilisation d'une composition selon l'une des revendications 1 à 10 pour conférer une activité microbienne ou renforcer l'activité microbienne d'un article destiné aux soins corporels ou capillaires, ou d'un produit fonctionnel, caractérisée en ce qu'on ajoute à cet article ou produit une composition parfumante selon l'une des revendications 1 à 10.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern. Appl. No

PCT/IB 99/01635

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

IPC 7 A61K7/06 A61K7/32 A61K7/46 A61K7/48

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 7 A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

| Category * | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | Relevant to claim No. |
|------------|--|-----------------------|
| X | GB 1 401 550 A (CIBA GEIGY AG) 16 July 1975 (1975-07-16) | 1,3,4,6, 7,11-13 |
| Y | claims 1-14; examples 10,11 the whole document --- | 5 |
| X | US 5 759 974 A (DITZE ALEXANDER ET AL) 2 June 1998 (1998-06-02) example 14 --- | 1,4, 11-13 |
| X | WO 92 18100 A (PROCTER & GAMBLE) 29 October 1992 (1992-10-29) claims 1,4-6; examples A,A; tables 3,5 --- | 1,2,4,6, 7,11-13 |
| Y | WO 95 15146 A (FIRMENICH & CIE ;HOLZNER GUENTER (CH)) 8 June 1995 (1995-06-08) page 4, line 20 - line 26; claims 1,4,6-9,12,14-19; example 3 --- | 5 |
| | | -/- |

 Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex.

* Special categories of cited documents :

- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier document but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance, the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art

"S" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

Date of mailing of the international search report

19 January 2000

27/01/2000

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Minas, S

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No
PCT/IB 99/01635

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

| Category ° | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | Relevant to claim No. |
|------------|---|-----------------------|
| Y | WO 93 25185 A (FIRMENICH & CIE ; HOLZNER GUENTER (CH); BUCHLI FRANZ (CH)) 23 December 1993 (1993-12-23) claims 1-3, 5, 6, 11; examples 1, 5-9 the whole document ----- | 5 |
| 3 | | |

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/IB 99/01635

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)

This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:

1. Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:

2. Claims Nos.: **1-13 (partially)**
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
See supplementary sheet INFORMATION FOLLOW-up PCT/ISA/210

3. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).

Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)

This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:

1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.

2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.

3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:

4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:

Remark on Protest

The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
No protest accompanied the payment of additional search fees.

Continuation of Box I.2

Claims Nos.: 1-13 (partially)

Said Claims 1-13 (partially) concern a product comprising a perfume ingredient which has an antimicrobial activity of at least 80% defined by the following parameters:

P1: ASCT ("Agar Surface Coating Test")

P2: VPT ("Vapour Phase Test")

P3: MSD: ("Direct Spray Method")

The use of said parameters is considered, in the present context, to lead to a lack of clarity as defined by PCT Article 6. It is impossible to compare the parameters which the applicant has chosen to use with what is disclosed in prior art. The resulting lack of clarity is such that it is not possible to carry out a significant exhaustive search. Consequently, the search was limited to the perfume ingredients specifically mentioned in the description, and to perfume agents in general.

The applicant's attention is drawn to the fact that claims, or parts of claims, concerning inventions in respect of which no search report has been established need not be the subject of a preliminary examination report (PCT Rule 66.1 (e)). The applicant is warned that the guideline adopted by the EPO acting in its capacity as International Preliminary Examining Authority is not to proceed with a preliminary examination of a subject matter unless a search has been carried out thereon. This position will remain unchanged, notwithstanding that the claims have or have not been modified, either after receiving the search report, or during any procedure under Chapter II.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/IB 99/01635

| Patent document cited in search report | | Publication date | | Patent family member(s) | | Publication date |
|--|---|------------------|--|-------------------------|--|------------------|
| GB 1401550 | A | 16-07-1975 | | CH 582003 A | | 30-11-1976 |
| | | | | AR 201108 A | | 14-02-1975 |
| | | | | AT 326275 B | | 10-12-1975 |
| | | | | AT 609373 A | | 15-02-1975 |
| | | | | AT 327398 B | | 26-01-1976 |
| | | | | AT 609473 A | | 15-04-1975 |
| | | | | AU 5787273 A | | 09-01-1975 |
| | | | | BE 802202 A | | 11-01-1974 |
| | | | | BE 802203 A | | 11-01-1974 |
| | | | | DE 2335091 A | | 31-01-1974 |
| | | | | DE 2335111 A | | 31-01-1974 |
| | | | | FR 2191909 A | | 08-02-1974 |
| | | | | FR 2191910 A | | 08-02-1974 |
| | | | | GB 1432163 A | | 14-04-1976 |
| | | | | IT 989829 B | | 10-06-1975 |
| | | | | IT 994093 B | | 20-10-1975 |
| | | | | JP 49053178 A | | 23-05-1974 |
| | | | | JP 49042837 A | | 22-04-1974 |
| | | | | MC 978 A | | 07-05-1974 |
| | | | | MC 979 A | | 07-05-1974 |
| | | | | NL 7309629 A | | 15-01-1974 |
| | | | | NL 7309675 A | | 15-01-1974 |
| | | | | ZA 7304567 A | | 26-06-1974 |
| | | | | ZA 7304568 A | | 26-06-1974 |
| US 5759974 | A | 02-06-1998 | | DE 4439677 A | | 09-05-1996 |
| | | | | AT 174958 T | | 15-01-1999 |
| | | | | DE 59504653 D | | 04-02-1999 |
| | | | | WO 9614392 A | | 17-05-1996 |
| | | | | EP 0791047 A | | 27-08-1997 |
| | | | | ES 2126327 T | | 16-03-1999 |
| | | | | JP 10508339 T | | 18-08-1998 |
| WO 9218100 | A | 29-10-1992 | | AU 1881792 A | | 17-11-1992 |
| | | | | BR 9205895 A | | 27-09-1994 |
| | | | | CA 2107001 A | | 16-10-1992 |
| | | | | CN 1066779 A | | 09-12-1992 |
| | | | | EP 0580814 A | | 02-02-1994 |
| | | | | FI 934541 A | | 14-10-1993 |
| | | | | JP 6506938 T | | 04-08-1994 |
| | | | | MX 9201733 A | | 01-10-1992 |
| | | | | NO 933675 A | | 15-12-1993 |
| | | | | PT 100360 A | | 30-06-1993 |
| WO 9515146 | A | 08-06-1995 | | NONE | | |
| WO 9325185 | A | 23-12-1993 | | DE 69305615 D | | 28-11-1996 |
| | | | | DE 69305615 T | | 20-02-1997 |
| | | | | EP 0600060 A | | 08-06-1994 |
| | | | | JP 6509816 T | | 02-11-1994 |
| | | | | US 5420104 A | | 30-05-1995 |

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dem: Internationale No
PCT/IB 99/01635

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE
CIB 7 A61K7/06 A61K7/32 A61K7/46 A61K7/48

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)

CIB 7 A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

| Catégorie | Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents | no. des revendications visées |
|-----------|--|-------------------------------|
| X | GB 1 401 550 A (CIBA GEIGY AG) 16 juillet 1975 (1975-07-16) revendications 1-14; exemples 10,11 le document en entier --- | 1,3,4,6, 7,11-13 5 |
| X | US 5 759 974 A (DITZE ALEXANDER ET AL) 2 juin 1998 (1998-06-02) exemple 14 --- | 1,4, 11-13 |
| X | WO 92 18100 A (PROCTER & GAMBLE) 29 octobre 1992 (1992-10-29) revendications 1,4-6; exemples A,A; tableaux 3,5 --- | 1,2,4,6, 7,11-13 |
| Y | WO 95 15146 A (FIRMENICH & CIE ;HOLZNER GUENTER (CH)) 8 juin 1995 (1995-06-08) page 4, ligne 20 - ligne 26; revendications 1,4,6-9,12,14-19; exemple 3 --- | 5 |
| | | -/- |

Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents

Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe

° Catégories spéciales de documents cités:

"A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent

"E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date

"L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)

"O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens

"P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée

"T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention

"X" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément

"Y" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier

"&" document qui fait partie de la même famille de brevets

Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée

19 janvier 2000

Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale

27/01/2000

Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale
Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Fonctionnaire autorisé

Minas, S

SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUES SUR PCT/ISA/ 210

Suite du cadre I.2

Revendications nos.: 1-13 (partiellement)

Les revendications 1-13 (partiellement) présentes ont trait à un produit comprenant un ingrédient parfumant, qui présente une activité antimicrobienne d'au moins 80% défini au moyen des paramètres suivants:

P1: ASCT ("test sur surface agar enduite")

P2: VPT ("test par diffusion de vapeurs")

P3: MSD ("méthode du spray direct").

L'utilisation de ces paramètres est considérée, dans le présent contexte, comme menant à un manque de clarté au sens de l'Article 6 PCT. Il est impossible de comparer les paramètres que le déposant a choisi d'utiliser avec ce qui est révélé dans l'état de la technique. Le manque de clarté qui en découle est tel qu'une recherche significative complète est impossible. Par conséquent, la recherche a été limitée aux ingrédients parfumants mentionnés spécifiquement dans la description, et aux agents parfumants en général.

L'attention du déposant est attirée sur le fait que les revendications, ou des parties de revendications, ayant trait aux inventions pour lesquelles aucun rapport de recherche n'a été établi ne peuvent faire obligatoirement l'objet d'un rapport préliminaire d'examen (Règle 66.1(e) PCT). Le déposant est averti que la ligne de conduite adoptée par l'OEB agissant en qualité d'administration chargée de l'examen préliminaire international est, normalement, de ne pas procéder à un examen préliminaire sur un sujet n'ayant pas fait l'objet d'une recherche. Cette attitude restera inchangée, indépendamment du fait que les revendications aient ou n'aient pas été modifiées, soit après la réception du rapport de recherche, soit pendant une quelconque procédure sous le Chapitre II.

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demande Internationale No

PCT/IB 99/01635

| Document brevet cité au rapport de recherche | Date de publication | Membre(s) de la famille de brevet(s) | | Date de publication | |
|---|------------------------|--|--|--|--|
| GB 1401550 | A 16-07-1975 | CH AR AT AT AT AU BE BE DE DE FR FR GB IT IT JP JP MC MC NL NL ZA ZA | 582003 A 201108 A 326275 B 609373 A 327398 B 609473 A 5787273 A 802202 A 802203 A 2335091 A 2335111 A 2191909 A 2191910 A 1432163 A 989829 B 994093 B 49053178 A 49042837 A 978 A 979 A 7309629 A 7309675 A 7304567 A 7304568 A | A A B A B A A A A A A A A A B B A A A A A A A A | 30-11-1976 14-02-1975 10-12-1975 15-02-1975 26-01-1976 15-04-1975 09-01-1975 11-01-1974 11-01-1974 31-01-1974 31-01-1974 08-02-1974 08-02-1974 14-04-1976 10-06-1975 20-10-1975 23-05-1974 22-04-1974 07-05-1974 07-05-1974 15-01-1974 15-01-1974 26-06-1974 26-06-1974 |
| US 5759974 | A 02-06-1998 | DE AT DE WO EP ES JP | 4439677 A 174958 T 59504653 D 9614392 A 0791047 A 2126327 T 10508339 T | A T D A A T T | 09-05-1996 15-01-1999 04-02-1999 17-05-1996 27-08-1997 16-03-1999 18-08-1998 |
| WO 9218100 | A 29-10-1992 | AU BR CA CN EP FI JP MX NO PT | 1881792 A 9205895 A 2107001 A 1066779 A 0580814 A 934541 A 6506938 T 9201733 A 933675 A 100360 A | A A A A A A T A A A | 17-11-1992 27-09-1994 16-10-1992 09-12-1992 02-02-1994 14-10-1993 04-08-1994 01-10-1992 15-12-1993 30-06-1993 |
| WO 9515146 | A 08-06-1995 | AUCUN | | | |
| WO 9325185 | A 23-12-1993 | DE DE EP JP US | 69305615 D 69305615 T 0600060 A 6509816 T 5420104 A | D T A T A | 28-11-1996 20-02-1997 08-06-1994 02-11-1994 30-05-1995 |

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dem. Internationale No

PCT/IB 99/01635

C.(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

| Catégorie | Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents | no. des revendications visées |
|-----------|---|-------------------------------|
| Y | WO 93 25185 A (FIRMENICH & CIE ; HOLZNER GUENTER (CH); BUCHLI FRANZ (CH)) 23 décembre 1993 (1993-12-23) revendications 1-3,5,6,11; exemples 1,5-9 le document en entier ----- | 5 |

Cadre I Observations – lorsqu'il a été estimé que certaines revendications ne pouvaient pas faire l'objet d'une recherche (suite du point 1 de la première feuille)

Conformément à l'article 17.2)a), certaines revendications n'ont pas fait l'objet d'une recherche pour les motifs suivants:

1. Les revendications n°s _____ se rapportent à un objet à l'égard duquel l'administration n'est pas tenue de procéder à la recherche, à savoir:
2. Les revendications n°s 1-13 (partiellement) se rapportent à des parties de la demande internationale qui ne remplissent pas suffisamment les conditions prescrites pour qu'une recherche significative puisse être effectuée, en particulier:
Voir feuille supplémentaire SUITE DES RENSEIGNEMENTS PCT/ISA/210
3. Les revendications n°s _____ sont des revendications dépendantes et ne sont pas rédigées conformément aux dispositions de la deuxième et de la troisième phrases de la règle 6.4.a).

Cadre II Observations – lorsqu'il y a absence d'unité de l'invention (suite du point 2 de la première feuille)

L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs inventions dans la demande internationale, à savoir:

1. Comme toutes les taxes additionnelles ont été payées dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale porte sur toutes les revendications pouvant faire l'objet d'une recherche.
2. Comme toutes les recherches portant sur les revendications qui s'y prêtaient ont pu être effectuées sans effort particulier justifiant une taxe additionnelle, l'administration n'a sollicité le paiement d'aucune taxe de cette nature.
3. Comme une partie seulement des taxes additionnelles demandées a été payée dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur les revendications pour lesquelles les taxes ont été payées, à savoir les revendications n°s _____
4. Aucune taxe additionnelle demandée n'a été payée dans les délais par le déposant. En conséquence, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur l'invention mentionnée en premier lieu dans les revendications; elle est couverte par les revendications n°s _____

Remarque quant à la réserve

Les taxes additionnelles étaient accompagnées d'une réserve de la part du déposant.
 Le paiement des taxes additionnelles n'était assorti d'aucune réserve.